

許服

昭和48年//月/5日

特許庁長官 原

4 発射の名称 コウドウタイ せんかつ どり タン語写体の製法

2発 朝 者.

カオサガルガンスロンクユザドラウ 大阪府大阪市東任吉区都里町 / の / 0 2

H H 1 = =

4代 辺 人 郵便番号 353 大阪市福島区監測上2丁目47番埠 垣野鉄賃業株式会社特許部(電路06-458-586)

弁理士(4703) 岩 着 光

よ試付管策の 音樂

(J) 期 額 響

的 委 任 状

/温

,

(ほか)名)

(19) 日本国特许庁

公開特許公報

①特開昭 50-77375

❸公開日 昭 50.(1975) 6.24

②特願昭 48-/28453

②出題日 昭48.(1973)//./5

審査請求 未請求

(全6頁)

庁内整理番号 7306 44 7043 44

10日本分類

16 E431 30 B4 10702/3/

C07D213/62 C07D213/89 C07D215/20 C07D215/361 A61K 31/44 A61K 31/47

FR 481 1

/ 発明の名称

ピリジン誘導体の製法

2特許請求の範囲

一股式



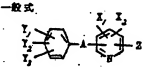
「式中、スポスぴるはそれぞれ水素。アルキル基 または両者が結合して形成する服策もしくは労者 頭を表わし、すはハロゲンまたは2位もしくは¢ 位を電換するニトロ業を表わし、Zは加水分解に より CHRCOOH(但し及は水素またはアルキル素を 表わす。) になる基を表わす。〕で示される化合 物またはそのヨーオキサイトを

一般式



C式中、Aは酸素生たは観賞を表わし、I、Y。

および!」はそれぞれ水素、アルキル基、アルコキル基、カルパモイル基、カルポキシル基、アミノ基、トリフルオロメチル基、水酸基、アシルオキシ基、アシルアミノ基立たはハロゲンを安むし、これらの任意の2質換基は結合して腹環または芳素環を形成してもよい。)で示される化合物を反応させて



「式中、 X, X, Y, Y, Y, Y, A およびをは前記と 同本義を表わす。〕で示される化合物またはその ヨーオキサイドを得るかあるいは必要に応じて加 水分解に付して対応するカルボン酸を得ることを 特徴とするピリッン誘導体の製法。

3 発明の詳細な説明

本発明はピリジン関帯体の製法に関し、その目 的は優れた抗炎症作用(抗リウマチ作用を含む) および観察作用を示し、医薬あるいはその合成中

特別 昭50-77375②

圏体として有用などリッン誘導体を得る点にある。 本発明方法の要官はニトロもしくはハロゲノピ リジン誘導体またはそのぎーオキサイドにフェノ ール化合物またはチオフェノール化合物を反応さ せてフェノキレピリツン誘導体またはチオフェニ ルピリツン誘導体あるいはそれらのぎーオキサイ ドを得る点にあり。下記の一般式によつて示され

〔式中、 X, および X, はそれぞれ水素、アルキル基または両者が結合して形成する整葉 6 しくは

たはそれらのボーオキサイド(【】を得るととを 目的とする。

本発明方法の原料ピリジン誘導体またはそのま ーオキサイド(『〕は加水分解によりカルポキシ レメチル基またはローアルキルカルボキシメテル 差となる差し例えば、それぞれのカルボン酸に対 応するニトリル。アミド、エステルなど)を有し ており、かつ同一または相美なる!~2何のアル キル蒸し何えば、メチル、エテル、プロピル、イ ソプチルなど)で世典されていてもはいし、さら、 にそのピリジン源はペンゼン葉のような芳香葉ま たは、クロペンチル環もしくはシクロヘキシル裏の ような耐薬と結合していてもよい。 反応させるフ エニル化合物[፬]はアルキル基(例えば、メチ ル、エチル、プロピル、イソプテルなど)、アル コキシ基(例えば、メトキシ、エトキン、プロポ キシ、プトキシなど)、カルパモイル基、カルボ キシル芸、アミノ書、ニトロ基。シアノ基、トリ フルオロメテル苗、水酸苗、アレルオキシ苗(例 えば、アセチルオキシ、プロピオニルオキシ、ブ

芳香環を表わし、甲はハロゲンまたは2位もしくは4位を置換するニトロ基を表わし、8は加水分解により CHRCOOK(但しRは水素またはアルキル 基を変わす。) になる基を変わし、 なは酸素または硫黄を変わし、 アッドルは スポールの では、アッキル基、アルコキシ基、カルバモイル基、カルボキシル基、アミノ基、ニトロ基、シアノ医、トラフルオロメチル基、水酸基、アシルオキシ基、アシルマミノ基またはハロゲンを表わし、これらの任意の2置換素は結合して配環または芳香環を形成してもよい。)

すなわち、本発明方法は加水分解によりカルボキシルメチル基またはαーアルキルカルボギシルメチル基となる基を有しており、かつハロゲン(例えば、臭素、塩素など)で置換されているかまたは2位もしくは単位にニトロ基を有するピリジン誘導体またはそのヨーオキサイド(II)にフェニル化合物(II)。すなわちフェノール類またはチオフェノール類を反応させてフェノキシピリジン誘導体もしくはチオフェニルピリジン誘導体もしくはチオフェニルピリジン誘導体も

チルオキシなど)。アシルアミノ基(例えば、ア ルキルアシルアミノ、無機決酸アシルアミノ、マ リールアシルアミノなど)およびハロゲン(例え ば、復素、臭素など)から選ばれる例一または相 異なる!~3個の質換基を有していてもよい。ま たそのペンゼン環に結合していてもよい方者類と してはペンゼン環が配理として例えばレクロペン チル環またはシクロヘキシル環がそれぞれ例示さ れる。

本発明方法は塩素性物質(例えば、水素化アルカリ、水酸化アルカリ、炭酸アルカリ。炭酸水素アルカリ、酢酸アルカリなど)の存在下あるいは不存在下にピリツン製薬体虫たはその夏ーオキサイド(1)にフェニル化合物(1)を結合させるととにより実施される。反応は通常無唇媒下あるいは不活性溶媒(例えば、ピリツン、ジメテルホルムアミド、ジメテルアセトアミド、ジメテルスルホキンド、ニトロベンゼン。メタノール、エタノールなど)中。室温ないし溶媒の沸点程度の湿度において実施される。なお、フェノール数が反

特克 昭50-77375 (3)

がに供される場合には触媒として酸化第二級、鋼 粉などの金質触媒を使用して反応を促進すること を考慮してもよい。また液状の原料化合物の場合 は反応数媒と兼ねて用いることも可能である。

上記反応工程により得られたピリジン誘導体およびそのFーオキサイド([]]はさらに必要に応じて加水分解に付きれる。ことで行われる加水分解はニトリル化合物、アミド化合物生にはエステル化合物を対応するカルボン酸に変換する際に温常用いられる方法を踏襲して行われればよく、水はたはその他の含水溶媒中、酸(例えば、塩酸、臭化水素酸、酢酸など)またはアルカリ(例えば、水酸化アルカリ、炭酸アルカリ、炭酸水素でありなど)を用いて室型または加熱下に行われる。なお、原料物質としてドーオキサイドを使用しながら、Fーオキサイドを目的化合物としない場合には各工程の前後で速度差元し対応するピリジン誘導体に変換することを考慮すればよい。かくして得られたピリジン誘導体またはその第

間反応させる。冷却後、ハイフロスーパーセル/ 脱色炭を用いて炉造し、残渣をベンゼンで洗練。 洗液と炉液を合する。 存舗を製主象、残渣をベン ゼンに溶解し、 10mmを配ナトリウム水溶液お よび水で洗液を乾燥し溶鉱を割去する。 残渣 1人1 まはシリカゲルカラムクロマトに付しヘキサン/ ベンゼン(1:1)~ベンゼン溶出部より油状の エチルユー(6-フェノキシー3-ピリジル)プロピオネート261を得る。

ーオキサイドはさらに分離、精製または製剤化の

本品を20多水酸化カリウム水溶液23以とエ
タノール23以の現板に溶解し室風で3時間から
まぜた後溶媒を留去する。 残機に水を加えて溶解
した後塩酸々性とし次いで炭酸水素ナトリクムで
アルカリ性とし、クロロホルムおよびエーテルで
洗滌する。 脱色炭で処理後塩酸で四3としエーテルで抽出する。抽出液を水洗、乾燥後溶媒を留去
すると、2~(6~フェノキシー3~ビリジル)
プロピオン酸ムタリを得る。 ヘキサン/エーテル
より再結晶するとデタ2~93℃を示す。

実施例と

必要に応じて、とれを演当なアルカリ金貫塩(例えば、ナトリウム、カリウムなど)、アルカリ土金貫塩(例えば、カルシウム、マグネンウム、パリウムなど)。その他アルミニウム塩などに常法に従って変換することが可能である。

本発明の目的化合物であるどりジン誘導体およびその第一オキサイド(1)ならびにその複類は優れた抗炎症作用(抗りウマテ作用を含む)または鍼痛作用を示し、医薬またはその中間体として有用な化合物である。これらを医薬として使用するとよは、錠剤、カブセル剤、粉剤などとしての発口投与または注射剤、坐薬などとしての非益口投与のいずれの方法も採用され得る。

以下実施例において本発明方法の実施設様を示。 ・

実施例/

フェノール 10 f および 紙水シメチルホルムアミドノの 20 の 記版に 氷冷下 3 3 5 水素化ナトリウム 26 1 f を加えかきませる。水素化ナトリウム が 2 f を加えかきませる。水素化ナトリウム が 2 f を加えかきませる。水素化ナトリウム が 2 f を加えた 4 f を 2 f を 3 f を 2 f を 4 f を

本品を205水酸化カリウム水溶液5ml およびエタノール3mlの混液に蒸解し、室温で3時間かままぜた後エタノールを留去する。 残造を水に溶解し、塩酸や性とした後炭酸水素ナトリウムでアルカリ性としクロロホルムおよびエーテルで洗剤する。 駅色炭処理後塩酸で皿を20折出する結晶

を沪取する。エーテルより再結品し甲!チェ〜 !チェでのユー(チーフエノキシーヨーピリクル)プロピオン酸を得る。

実施例3ークラ

実施例!と同様に反応処理し下記の化合物を希

Y CHCOOR

į	•				•		-	1	
X X	¥.	,	4,	-4-	H,	,	D-010-0	=	(D.) de
	Ħ	Ħ	ĸ	3-0	Ħ	Ħ	*	×	Parie 4
	3	æ	=	0-2	E		* :	×	153-153d
	3	=	=	7-0	Ħ	##	*	ż	119-1304
	×	=		7-0	Ħ	=	*	=	P 66~86
_	70-5.	#	=	7 - 0	=	m .		m	./23~/2#d
_	7	=		0-7	Ħ	, #	*	×	Pas/~68/
_	707	==	=	7-0	×	=	. À	÷	1075~10£3d
0	2	#	·#	3-0	Ħ	Œ	*	÷	Promes
_	7	=		9-7	æ.		•1	*	111-011
. "	, #4	m	E	7-0	.	Ħ	Pr)	ŝ	5646
٠,	101	Ħ	=	9-9	Ħ	#	4 1	÷	114-115
*	, #4	#	Ħ	0-7	Ħ	m	n	÷	On 135-136
45	3			0-9	F.	#	. ~	å	Ca 50-5/d
49	3	. =	æ	2 - 2	æ	Ħ	*	÷	17-07 17
_	1	Ħ	=	7-0	=	₽.	*	ŝ	. POS/~4T/
i	1	Ħ	2	7-0	Ħ	=	*	÷	101~101d
:	(3)	Ħ	•	€ − B .	Ħ	=	· •	ŝ	1185-1153
-	#	=	ĸ	4-0	E	=	•	*	66-66
$\overline{}$	Ħ	m	. #	8-7		E	*	÷	Ca 140~141
~	1	Ħ	Ħ	0-9	=	#	**	ž	Os /55
_	70	m	#	. 0-1	Ħ	. m	*	Ħ	33-73
	'ਬੋ	=	=	0-7	Ħ	=	. •	=	110-117
٠.	2	=	Ħ	.0-4	#	;	•	•	winoi
.	ğ	×	.¤.	0-7	#	=	*	÷	P70/~50/
	3	Ħ	. 🛱	0-4			· •	Ħ	. 9ET İY
	HCOO-	.≃	¤ .	0-7	H	Ħ	*	Ê	136~15 bd
_	30	·m	m	3-0			*	:	Ca 155-157
_	3	m	=	8-9	×	Ħ	•	;	Os 150
<u> </u>	-CORTE	—	Ħ	0-7		æ	*	÷	(知味) パラーのア
25		=	=	0-7	×	=	¥	ä	CB 157~189
33.	ş	. =		7-0	Ħ		*	÷	Ca /325~/335
34	30		Ħ	0-9		E	•	:	Ca /#5
<u>.</u>			1		1		•	1	

	100	•	1	• 1			•	_	.:	
	¥	Τ,	r,	r,	-4-	, ,	r,	OOK III		
L	36	OH.	Ħ	Ħ	3 · 0	. 11	Ħ	W .	*	113-1164
·	37	1	m	=	3-0	=	₽.	¥	*	133~1334 ·
	3.5	T.	⊞.	Ø	7-0	m			2 .	783/~E3/
	• 5	· . *	m	×	3-0		Ħ	*.		136-137A.
<u> </u>	.00	~ *		Ħ	0 - T			*	÷	306-30E
<u>. </u>	3	· 克	×	×	.0-9	=	Ħ	•	=	118-130
		1	7.00	·	0-1	=	m	*	=	138~158G
<u>:</u>	**	:5	M	· m	0-7	=	=	•n	ŝ	120-131
	*	=	¤		3-0	¤ .		·m	*	135~1313
	. 47	#	Œ	E	. 6-0	1	⊯	•1	¥.	135-136
<u> </u>	9 *	=	. 🗷	=	0-9	=	. 🛤		å	
•	.43.	-	ij	×	0-9	m	.	~	÷	311-611.
	4	204	m	=	0-7	, m	=	. - 7	*	18-01
	6.	7	· #	æ	0-7	Ħ	. 12	₩.	ŝ	63-63
_	30	1	æ	*	0-9	m	##	7	*	24-14
	15	1	1	×	· 0 - y		Ħ		=	120-121
	. 7	4	1	==	0-9	1		•1	*	16-06
	2	#-1so-B	#	=	0-7.	. ¤	Ħ	•	ä	serie
	*	4	1,	×	0-7	Ħ	=	*	å.	80,00
	\$ \$	4	ţ	= .	0-9	#	##	•1	Ħ	120-021
	.95		Ŗ		0-9	*	#	•	*	107-108
	. 22	#	3	#	0-7.	#	Ħ	₩.	Ä	OR 1754
		*	Î	Ħ	0 - 9	22	=	•	*	GB / F78
		7	1	#4	0-9.	=		•	=	Dr 3034
. .	. 0	-	1		9-7	*	m		*	123~12Kd
	. ``	*	. I	'n	0-1	#4	#	*	ä	103~10#d
<u>. •</u>	7	¥.	#	Į	0-9	Ħ		•	÷	125~129
•	. 4	‡	*	3	0-9	#	Ħ	~	=	*11~611
- :	. *	. 1	1	į	9-9	#		**	ä	133~156
<u></u>	6.5		1	1	0-7	:		•	=	135-136
	.;	·	CH.)	H	0-9	, # 4	=		÷	. P497 TO
		_	Ĭ	Z,	0-5	m	=		÷	P75~41/
	**	-	1	Ž	0-7	¤	=	*	2	136-127d
							İ		l	

				•			· ·		•		
ι Β πρ(το).	Dr 169-1664	1305-1315	Ho 131~132	144-145	Os 2/6~2/7	No. /23-/28	. 25/~/5/	/225~/235	683-703	On 27.Fd	633-65
#	ŝ	ż	2	*	ä	ž	÷	±	*	*	
		•	•1		*		ing.	•	•	•	•
Y, Y, T, -4- X, X,	2	H -	H H		46-47.5	***	45-(AB)			1	H . H
-7-	0 = 7	0-7	0-9	. 0-9	0-1	0-7	. 0-7	. 0-9	. 0-9	0-9	0-7
T,	m	Ħ	=	=	=	. #	—		=	#	
X,	33-(B)-EF	スペースング	ゲンケール	Ħ	Ħ	=	m	- (F		Ħ	=
,	23-(**	7	×	M	#	=	3¢-(Œ),	3-Met. B		
N. N. N.	67	. 20	11	7.4	7.8	24	26	. 7.6	7.7	*	:

A. 1 年 - BEGODE
 A. 1 年 - BEGODE
 B. 1 年 - BEGODE
 B. 1 年 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 日 - BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1 BEGODE
 B. 1

(红下条白)

特里 昭50-77 375 (5)

ム前記以外の発明者

なお、『』、『』および『』類の例えば。一CIとはベンゼン森のド位をクロル基が要換していることを表わし、何様に『」および『」類ではピリジン森上の優級基を表わす。一直一種においては何えば3-0はピリジン森の2位がエーテル結合していることを表わす。

実施例80-81

接触運元の工程を除いてはすべて実施例よと同様に反応操作し下記の化合物を得る。

ユー(6−フエノキシーまーピリジル)プロピ オン酸まーオキサイド。アノフノ~ノフェ℃。

ゴー(ユーフエノキシードーピリロル) プロピ オン酸ダーオキサイド、デノロロ~10/C(分 解)。

ゴー(6ー(チークロルフエノキシ)—3ーピ リコル)プロピオン酸ドーオキサイド、卯186 ~187℃。

手統補正書

知和なを年ソュ月ノノロ・

特許庁長官 敷 《事件の表示 昭和⁴⁸ 年特許顧飯/26/534 2. 発用の名称

. ピリタン誘導体の療法

3 補正をする者

事件との関係 特許出職人!

在所 大阪府大阪市東区道線町3丁目/2番地 25 4 4449 名称 (192) 塩野 義 製 東 株 式 会 社 アン・シータン まる ま 代表者 音 和 一 ま

4代 理 人

在所 大阪市福島区党例上2丁目47番地 塩野 複製 業株式会社 特許部 「電話06~458~586/)

48121:

4 袖正の対象

明細書の発明の詳細な説明の概 ・ る補正の内容

(A明細書第14頁末行の次に下記の文を挿入す。)。

「注:上記表中のカルシウム塩は実施例220ものが《水和物、実施例2/が光水和物、実施例30および3まが/水和物、実施例59。66、69、73および7まがよま水和物、実施例14、15、29、33、57および5まが2水和物であり、実施例32および34のものが4水和物である。」

EL J

int.Cl*.	維別 記号	庁内整理番号
070213/62		7138 4c
213/89		7/38 40
215/20		1306 4C
215/36.	·	7306 4,c
11 ABIK 31/44		6617 40
31/47		6617 40
		1
		I
	発出	

ま雑正の対象

明報書の「特許請求の範囲」および「発明の詳細な説明」の組。

る袖正の内容

(1)特許簡求の範囲を別紙のとおり訂正する。

(2)明知書る其2行目の『ペンゼン珠が設策としては、て付えば』を『ペンゼン珠が。また設策としては 何えば』に訂正する。

(3)両者/3質下から3行目と2行目の間に下記の文を挿入する。

「実施例をヨーをタ

実施制/と同様に反応操作し、下記の化合物を 集る。

ユー (6 - (4 - ヒドロキシフェノキシ) - 3 ーピリジル) プロピオン酸、甲 / 6 7 ~ / 6 9℃ ユー (6 - (4 - アモチルオキシフェノキシ) -3 - ピリジル) プロピオン酸、/ 6 / ~ / 6 2 ℃

2-(6-(4-イソプロピルフェノモシ)-3-ピリジル)プロピオン数,89~91℃ 手 装 雑 正 書 「意見書に代えて)



昭和55年3月13日

| 特許庁長官|| 職 北事件の表示 | 昭和 48 年特許顧節 / 28 45 3 号 2発用の名称

ピリジン誘導体の製法

3補正をする者

事件との関係 特許出願人

在所 大阪府大阪市東区道等町3丁目/2番地

名称 (193) 崔野義親襄株式会社

代表者 吉 利 一 丝

4代 奉 人

住所 大阪市福島区党領3丁目/2等4号 推長 観 製 株 式 会社 特 許 部 (電話の6~458~386/)......

☆拒絶を由達知の日付・昭和・年

إخلت

ユー(るー(サーブロピルフエノキシ)ー3ーピリジル)プロピオン酸、や8人5~8 25°C
ユー(るー(サートーブチルフエノキシ)ー3ーピリジル)プロピオン酸、ヤノノス~//3°C
ユー(るー(サートーブチルフエノキシ)ー3ーピリジル)プロピオン酸、中6ク~ク/°C
ユー(るー(ユーイソブチルフエノキシ)ー3ーピリジル)プロピオン酸カルシウム、//サ~//9°C(分解)

出上

(別 紙) 2特許額水の範囲

一般式

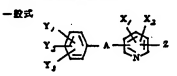


「式中、X」およびX。はそれぞれ水素、アルキル基 または質者が結合して形成する服理もしくは芳香 頭を変わし、甲はハロゲンまたは2位もしくは华 位を置換するニトロ基を変わし、2は加水分解に より CHBCOOE(但しRは水素またはアルキル基を 変わす。)になる基を変わす。)で示される化合 物またはそのNーオキレド<u>た</u>

---数式



〔式中、Aは酸素または裏質を表わし、T/。T₂。 およびY」はそれぞれ水素、アルキル基、アルコキ シ恙。カルパモイル恙。カルポキシル基。アミノ 差。ニトロ差。シアノ恙。トリフルオロメテル器。 水酸恙。アンルオキシ基。アシルアミノ蒸または ハロゲンを決力し、とれるの任堂の2気換差は結 合して狙弾または芳善環を形成してもよい。〕 で示される化合物を反応させて



〔玄中、X,、X,、Y,、Y,、Y,、Y,、Aおよびをは節配と問題数を表わす。〕で示される化合物またはそのパーオキザ⁴√を得るかあるいは必要に応じて加 /水分解に付して対応するカルボン酸を得ることを特徴とするピリッン誘導体の製法。



(日 上)